PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-277417

(43) Date of publication of application: 02.10.2003

(51)Int.Cl.

CO8F 2/44 A61K 7/00 A61K 7/02 A61K 7/021 C08F291/02

(21)Application number : 2002-080600

(71)Applicant: GANTSU KASEI KK

(22)Date of filing:

22.03.2002

(72)Inventor: KOBAYASHI HISAFUMI

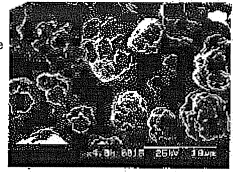
TANAKA SHUNSAKU

(54) NONSPHERICAL BULK POLYMER FINE PARTICLE AND METHOD FOR PRODUCING THE SAME

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide nonspherical bulk polymer fine particles giving viscosity characteristics, lightscattering characteristics, and specific surface characteristics to a paint or a cosmetic, when added thereto, especially giving good skin touch with a moisture feeling to the cosmetic.

SOLUTION: The nonspherical bulk polymer fine particles are produced by dissolving 1-30 pts.wt. of a low-crystalline elastomer or a liquid rubber in a monomer mixture comprising 40-90 pts.wt. of a hydrophobic polymerizable vinyl monomer and 1-40 pts.wt. of a cross-linkable monomer, then conducting suspension polymerization thereof in an aqueous medium.



(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-277417 (P2003-277417A)

(43)公開日	平成15年10月:	2 🗄 (2003.10.2)
---------	-----------	-----------------

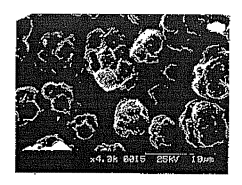
(51) Int.CL?	裁別記号	FI デージュート"(参考)
COSF 2/4	14	CO8F 2/44 C 4C083
A61K 7/0	0	A61K 7/00 N 4J011
7/0	2	7/02 M 4 J 0 2 6
7/0	121	7/021
C08F 291/0	2	C O 8 F 291/02
		審査商求 未商求 請求項の数8 OL (全 6 頁
(21)出療番号	特顯2002-80600(P2002-80600)	(71)出願人 592230542 ガンツ化成株式会社
(22)出版日 平成14年3月22日(2002.3.2		大阪市西淀川区大和田1丁目3套30号
		(72) 発明者 小林 尚史
		兵庫県氷上幣柏原町下小倉960 ガンツ化 成株式会社内
		(72) 発明者 田中 俊作
		兵庫県氷上幣柏原町下小倉960 ガンツ化 成株式会社内
		(= a) (b) (a) (a) (a) (a) (a) (a) (a) (a) (a) (a
		(74)代理人 100071973

(54) 【発明の名称】 非球塊状ポリマー微粒子およびその製造法

(57)【要約】

【課題】塗料や化粧品に添加して、それらに粘性特性、 光散特性や独特の表面特性、特に皮膚に対してしっとり 感を伴う良好な感触を与えるポリマー微粒子の提供。 【解発系限】疎水健育合性ビニルチノファ4.6~9.6章

【解決手段】疎水性宣合性ビニルモノマー40~90重 置部、架橋モノマー1~40重置部からなるモノマー復 合物に低結晶性エラストマーもしくは液状ゴム1~30 重量部を溶解させ、水性媒体中で復獨重合させるととに より得られる微粒子が前記課題を解決した。



(2)

【特許請求の範囲】

【請求項1】非球塊状ポリマー微粒子。

【請求項2】 粒子径が0.5~300μm平均粒子径が2~100μm, の範囲にある請求項1記載の非球塊状ポリマー機粒子。

1

【請求項3】微粒子のアスペクト比が1.10~5.0 0. 真球度が65以下である請求項1または2記載の非 球境状ポリマー微粒子。

【請求項4】粒子の変形率20%における圧縮強度が、 0.1~3.0 kgf/mg²の範囲にある請求項1~3の いずれかに記載の非球塊状ポリマー微粒子。

【請求項5】疎水性の宣合性ビニルモノマー40~90 重量部および築橋性モノマー1~40重置部からなるモノマー混合物に低結晶性エラストマーもしくは液状ゴム1~30置部を溶解させ、水性媒体中で懸濁重合させる非球境状ポリマー微粒子の製造法。

【請求項6】重合性ビニルモノマーが(メタ)アクリル酸アルキルエステルである請求項5記載の製造法。

【請求項7】架橋性モノマーがアルキレングリコールジ (メタ) アクリレートである請求項5記載の製造法。 【請求項8】請求項1~4のいずれかに記載の非球塊状 ポリマー機粒子を含有してなる化粧料。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、非球塊状であるボリマー機粒子およびその製造に関するものである。このボリマー機粒子は、塗料や化粧品に添加して、それらに粘性特性、光散乱特性や独特の表面特性、皮膚に対してしっとり感を伴う感触を付与するのに効果的である。 【0002】

【従来の技術】平均粒子径2~300μmのポリマー機粒子は、通常液状の重合性ビニルモノマーを水性媒体中、分散安定剤の存在下、ホモミキサー等により強制分散させて液滴化したのち、壁間重合させることにより製造される。この壁間重合によるポリマー機粒子の製造においては、液状の重合性ビニルモノマーは、水性媒体中でその表面張力のため通常は球状となり、重合して得られるポリマー微粒子も表面が平滑な球状微粒子となる。統状ポリマー粒子の製造法としては、重合性ビニルモノマーとして観水性ビニルモノマーを用い、架橋性モノマーとして観水性ビニルモノマーを用い、架橋性モノマーを油溶性物質の存在下で壁間重合させる方法(特別昭61-87734号,特開平2-255704号)が知られているが、不規則な凹凸を有する非球境状ポリマー微粒子はまだ知られていない。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】 本発明は非珠境状の新規なポリマー微粒子および懸濁重合により非珠境状ポリマー微粒子を製造する方法を提供することにある。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、以前に、

版粒子表面が規則的なシワ状構造を有する新規な球状ボリマー做粒子およびその製造法(特開平11-140139号)を特許出願しているが、今回は疎水性の重合性ビニルモノマーおよび架橋性モノマーの複合物に低結晶性エラストマーもしくは液状ゴムを溶解させ、水性媒体中で壁綱重合させると、前回の表面が規則的なシワ状構造のものとは異なり、表面に丸みを帯びた不規則な凹凸を有する非球境状ポリマー微粒子が得られること。及びその非球塊状ポリマー微粒子が規則的なシワ状構造のものとは異なる結性特性、光散乱特性、表面特性を有し、化粧品に複合した場合皮膚に対する独特の感候をあたえることを見い出し、本発明を完成させるに至った。すなわち、本発明は、(1)非球塊状ポリマー微粒子。

(2) 粒子径が0.5~300μm平均粒子径が2~100μm、の範囲にある前記(1)記載の非球境状ポリマー歳粒子、(3) 微粒子のアスペクト比が1.10~5.00、真球度が65以下である前記(1)または(2)記載の非球壊状ポリマー微粒子。(4)粒子の変形率20%における圧縮強度が、0.1~3.0kgf/m20m²の範囲にある前記(1)~(3)のいずれかに記載の非球壊状ポリマー微粒子。(5)疎水性の宣合性ビニルモノマー40~90宣量部数よび築橋性モノマー1~40重置部からなるモノマー複合物に低結晶性エラストマーもしくは液状ゴム1~30畳部を溶解させ、水性媒体中で懸濁宣合させる非球境状ポリマー微粒子の製造法。(6)宣合性ビニルモノマーが(メタ)アクリル酸アルキルエステルである前記(5)記載の製造法。

(7) 架橋性モノマーがアルキレングリコールジ(メタ)アクリレートである前記(5)記載の製造法.

(8)前記(1)~(4)のいずれかに記載の非球塊状 ポリマー微粒子を含有してなる化粧料。である。 【0005】

【発明の実施の形態】本発明における非球塊状ポリマー 做位子における非球塊状とは、微粒子の形状が真球状の ものを一定割合以上は含まず、表面に丸味を帯びた不規 則な凹凸を有する塊状微粒子を一定割合以上含ものであ ることを意味する。すなわち、糸状、針状、棒状、梳 状、極端な扁平状等ではなく、また角状突起や破砕粒の ような鋭角稜線や突起がなく、表面に丸味を帯びた復数 の凹凸を有する塊状、例えば米粒や馬鈴蕃のような形状 であり、その具体例としては図1および図2に示される ような形状のものである。

【0006】平均粒子径の範囲は2~100μmであり、粒子径が0.5~300μmの範囲にあることが望ましく、より好ましくは、平均粒子径の範囲にあるこれであり、粒子径が1~100μmの範囲にあること、さらに好ましくは、平均粒子径の範囲は3~30μmであり、粒子径が1~70μmの範囲にあることである。この範囲よりも小さければギシギシとした感触になりり好ましくなく、この範囲よりも大きければザラザラと

http://www4.ipdl.inpit.go.jp/NSAPITMP/web040/20090613052201353644.gif

6/12/2009

した感触になり好ましくない。本発明の微粒子は、アス ベクト比が1.10~5.00の範囲にあることが好ま しく、さらに好ましくは1.20~4.00の範囲であ る。1.10よりも低い場合は転がり効果が大きすぎ、 しっとりとした感触が得られず、5.00よりも高い場 合はギンギンとした感触になることが多くあまり好まし くはない。

3

【0007】アスペクト比の測定は、粒子の長径(円相 当径)と厚みの割合を下記の式で算出する。

アスペクト比= 円組当径(長径) / 厚み(短径) 本発明の微粒子は、真球度が65以下であることが好ま しく、さらに好ましくは60以下である。これよりも真 球度が高いと、転がり効果が大きすぎ、しっとりとした 感触が得られない。

【0008】真球度の測定は、走査型電子顕微鏡にて固 体粒子の電子顕微鏡写真を掘り、粒子同士が重なってい ないもの100個を無作為に選び出し、粒子の投影像が 真円のもの、もしくは投影像の外接円を描かせ、外接円 の半径の90%の半円を有する同心円と外接円との間に 数をもって粒子の真球度とする。粒子の変形率20%に おける圧縮強度は、0.1~3.0 kgf/mm2 の範囲に あることが好ましく、さらに好ましくは().3~2.8 kaf/m² である。これよりも圧縮強度が低ければ、ネ ットリとした感触になり好ましくなく、高ければ、十分 なしっとり感が出ないため好ましくない。圧縮強度の測 定方法は、25°Cにおける粒子の変形率が20%の時の 圧縮強度を、例えば、島津製作所社製 MCTM-500 のよ うな微小圧縮強度測定機により測定することにより行 う。

【0009】本発明に用いられる頭水性の重合性ビニル モノマーとしては、例えばスチレン。αーメチルスチレ ン。ビニルトルエン等の芳香族ビニル単畳体、アクリル 酸メチル、アクリル酸エチル、アクリル酸ブチル等のア クリル酸アルキルエステル類、メタクリル酸メチル、メ タクリル酸エチル、メタクリル酸プチル等のメタクリル 酸アルキルエステル類、酢酸ビニル、プロピオン酸ビニ ル等のビニルエステル系単量体、(メタ)アクリロニト リル等のビニルシアン系単量体、塩化ビニル、塩化ビニ リデン等のハロゲン化ビニル単置体等分子中に、例えば 40 水酸基、カルボキシル基、アミノ基、スルホン酸基等の 親水性基を有しない韓水性ビニル学量体を使用すること ができる。

【0010】本発明に用いられる架橋性モノマーとして は、例えばジビニルベンゼン、ジビニルトルエン等の芳 香族ジビニル化合物、エチレングリコールジ (メタ) ア クリレート、ジエチレングリコールジ (メタ) アクリレ ート等のアルキレングリコールジ (メタ) アクリレー ト、倒えばトリメチロールプロパントリ(メタ)アクリ

ート等のトリ(メタ) アクリレート、テトラ (メタ) ア クリレート等重合性不飽和結合を1分子中に2個以上有 する化合物が挙げられる。

【①①11】本発明で使用されるの低結晶性エラストマ 一や液状ゴムとしては、例えばポリイソプレン。ポリブ テンやポリブタジェン等や、鴬温で液状である合成ゴ ム、例えば液状クロロプレンゴム、液状ニトリルゴム、 液状フッ素ゴム、液状シリコーンゴム、液状イソプレン ゴム等が挙げられる。これらのエラストマーやゴムは一 10 種あるいは二種以上の組み合わせで用いることができ る。前記頭水性の重合性ビニルモノマー、架橋性モノマ 一および低結晶性エラストマーもしくは液状ゴムの各使 用量は、重置比で通常40~90:1~40:1~3 0. 好ましくは45~80:3~30:3~20であ る。疎水性の重合性ビニルモノマー、築橋性モノマーお よび低結晶性エラストマーもしくは液状ゴムの使用質が 上記の範囲を外れるとその粒子が非球状であるポリマー 微粒子得られない。

【0012】また、重合中に起こる液滴内の相分解を促 投影像の輪郭がすべて含まれる形状を有しているものの 20 進するため、必要に応じてモノマー混合物に相溶する抽 溶性溶剤やスチレン系エラストマーが使用できる。スチ レン系エラストマーは疎水性の重合性ビニルモノマーお よび架橋性モノマーの混合物に室温または加温下に溶解 するものでなければならない。その例としては、スチレ ンとブタジエン、イソプレン等の共重合体エラストマー をあげることができる。なかでもステレンープタジェン ースチレン、スチレンーイソプレンースチレン、スチレ ン- (エチレン/ブチレン) - スチレン、スチレン-(エチレン/プロピレン) - スチレン等のブロック共産 30 台エラストマー体が特に好ましい。これらスチレン系エ ラストマーの分子登は聴水性の宣合性ビニルモノマーの 復合液に室温もしくは加熱して溶解するものであればと くに制限はないがポリマー濃度25%のトルエン溶液の 粘度が1000mPa+sから、ポリマー滤度15%のトル エン溶液の粘度が5000mPa・sまでのものが好まし い。これらのスチレン系エラストマーは一種あるいは二 種以上の組み合わせで用いることができる。

【0013】前記抽溶性溶剤としては、酢酸メチル、酢 酸エチル、酪酸プチル、酪酸イソアミル等のエステル 類:ジエチルケトン、メチルエチルケトン等のケトン 類: さらにはベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族 炭化水素類:ブタン、ペンタン、ヘキサン等の脂肪族炭 化水素類:オリーブ油、ラート油、ヤシ油、ヒマシ油等 の長鎖アルキル誘導体等をあげることができる。これら の油溶性溶剤はモノマー混合物1())重置部に対し5~ 20重畳部程度用いられる。本発明に用いられる前記各 モノマーと低結晶性エラストマーもしくは液状ゴムを溶 庭した溶液を水性媒体中に液滴化した分散液は次の工程 で壁濁重合させるが、原料液滴及び生成重合体粒子の分 レート、ペンタエリスリトールテトラ(メタ)アクリレ 50 散性向上のため、各種の界面活性剤や高分子保護コロイ

下等の分散安定剤の適置が用いられる。

【0014】分散安定剤としては、ドデシルベンゼンス ルホン酸ナトリウム、ラウリル硫酸ナトリウム等の界面 活性剤、ゼラチン、メチルセルロース、ヒドロキシエチ ルセルロース。ポリビニルアルコール。ポリアクリル酸 塩等の水溶性高分子、リン酸三カルシウム、炭酸マグネ シウム等の難水溶性無機物が用いられる。これらの分散 安定剤は単独でもまた二種以上の組み合わせでも用いら れる。これらの分散安定剤は、通常の壁砌重合の際に用 いられる使用量で安定に重合を行うことができる。

5

【0015】本発明の懸濁重合に際しては重置開始剤の 他、必要によりさらに連鎖移動剤、重合禁止剤等の適置 を用いてもよい。重合開始剤としてはこの種の反応に通 常用いられるもの、例えば過酸化ベンゾイル、過酸化ラ ウロイル等の遺酸化物系開始剤、2,21-アゾビスイ ソプチロニトリル、2.2′ - イソバレロニトリル等の アゾ重合開始剤が挙げられる。これらの重合開始剤は重 合性モノマーに溶解させて使用される。連鎖移動剤もこ の種の反応に通常用いられるものでよく、例えばモノチ オール、ポリチオール、キサントゲンジスルフィド、チ 20 【0018】実施例2 ウラムジスルフィド、メルカプト酢酸2-エチルヘキシ ルエステル、オクタン酸2-メルカプトエチルエステ ル、メルカプト酢酸メトキシブチルエステル、メルカブ トプロピオン酸メトキシブチルエステル、αーメチルス チレンダイマー、ターピノーレン等が好ましく用いられ る。また、重合禁止剤としては、例えば亜硝酸ナトリウ ム、亜硫酸ナトリウム、塩化第二銅等の通常用いられる 重合禁止剤の適量が用いられる。

【0016】ポリマー微粒子の平均粒径は聴水性の重合 性ビニルモノマー、架橋性モノマー、低結晶性エラスト 30 度がり,97kgf/mm²の非球塊状ポリマー微粒子(図 マーもしくは液状ゴムおよびスチレン系エラストマー等 の混合溶液を分散して、分散安定化した液滴径とほぼ同 径のものがその後の重合反応によって得られる。液滴径 の大小は分散安定剤の種類と使用量の選択およびホモミ キサー等の強制分散機の回転数等により、任意に制御で きる。目的の粒径の液滴を調整し、続いて重合させるこ とにより、任意に2~300μmのポリマー微粒子を製 造することができる。本発明の重合反応における重合温 度は用いる重合開始剤、モノマーや必要に応じて添加さ れる重合禁止剤、連鎖移動剤等の種類によって異なって 40 くるが通常30~100℃であり、好ましくは50~9 ○°Cである。壁濁重合後、ポリマー微粒子を濾別し、水 洗後乾燥するととにより非球塊状ポリマー微粒子からな る乾燥粉末が得られる。

[0017]

【実施例】以下に実明をさらに具体的に説明するが、本 発明はこれらの実施例により限定されるものではない。 なお実施例中「部」は重量部を表す。 実施例1

> 配合例1 油性コンパクトファンデーション

*メチルメタクリレート75部およびエチレングリコール ジメタクリレート5部の混合液に、ポリプテン(日本石 油化学(株)製、日石ポリプテンHV300)20部と アゾビスイソバレロニトリル().5部を溶解させたもの にポリビニルアルコール (クラレ (株) 製、PVA2() 5) の10%水溶液25部、1%エチレンオキサイドー プロビレンオキサイド系ノニオン界面活性剤(日本油脂 (株)製、プロノン2(8)1部およびイオン交換水2 75 部を注入した。 得られた混合液をホモミキサー (特 10 殊機化工業(株)製)を用いて、7,000 ppmで20分 間撹拌し、原料分散液を調製した。この原料分散液を撹 拌機及び還流冷却器を備えた重合反応容器内に仕込み、 窒素気流下鎖針しながら80℃に昇温し、3時間重合さ せた。得られたポリマー微粒子分散液を脱水、洗浄、乾 燥し、篩別することにより平均粒径9μm、真球度4 0. アスペクト比1.20であり20%変形時の圧縮強 度が1.65 kgf/mm2 の米状ポリマー微粒子 [図1] 8 5重量部を得た。この粒子を非球塊状ポリマー微粒子A とする。

メチルメタクリレート65部およびエチレングリコール ジメタクリレート5部の混合液にポリプテン(日本石油 化学(株)製、日石ポリブテンHV300)20部スチ レン・イソプレン・スチレン ブロックコポリマー (シ ェルジャパン (株) 製、D-1107CP) 10部とア ゾビスイソバレロニトリル().5 部を溶解させたものを 実施例1と同様の操作を行い(ただしホモミキサーの回 転数は9,000 rpm)、平均粒径が11 μm、真球度5 5. アスペクト比1.40であり20%変形時の圧縮強 2)86重畳部を得た。この粒子を非球塊状ポリマー微 粒子Bとする。

【0019】比較例1

実施例1において低結晶性エラストマーや液状ゴムの使 用量を20部から0部に変更した他は同様の操作を行っ た。得られた粒子は平均粒径が11µm、真球度92、 アスペクト比1、00であり20%変形時の圧縮強度が 3.47 kgf/mgの球状ポリマーになり、非球境状ポリ マー微粒子を得ることができなかった。(図3)

【0020】比較例2

実施例1においてエチレングリコールジメタクリレート 5部を添加しない他は同様の操作を行った。平均粒径が 9μm、真球度81、アスペクト比1,02であり20 %変形時の圧縮強度が3,21kgf/mm² 球状ポリマー微 粒子〔図4〕86重畳部を得た。この粒子は粒子表面は 平滑であり、非球塊状ポリマー微粒子を得ることができ なかった。(図4)

【0021】次にこれら非球塊状ポリマー微粒子を使用 した配合例を示す。

特開2003-277417 (5) 7 カルナバロウ 4. () 固形パラフィン 4. () セタノール 4. 0 ラノリン 7. 0 5.0 流動パラフィン ベヘニルアルコール 3.0 2. 0 活性剤 顔料ペースト 25.0 35.0 非球塊状ポリマー微粒子A セリサイト 10.0

1.0

香料
以上の配合により抽性コンパクトファンデーションを製 *【0022】 造した。 *

配合例2 クリーム

	重查%
デカメチルソクロベンタシロキサン	61.0
オクチルメトキシシンナメート	2. 0
ジメチルポリシロキサン	6.0
ポリメチルシルセスキオキサン粉末	4. ()
非球塊状ポリマー微粒子B	6.0
グリセリン	20.0
香料	1.0
猜製水	遊查

以上の配合によりクリームを製造した。配合例1.配合例2で製造した化粧料は塗布時のべたつきがなく。使用後の脈にもべたつきがなく、しかも今までにない非常にしっとりしたシルキーな感触に得られ、化粧料の原料として非常に有用であることが分かった。

[0023]

【発明の効果】本発明によれば、歳水性の宣合性ビニル 30 写真である。 ボリマーと架橋性モノマーの複合物に低結晶性エラスト [図2]は3 マーや液状ゴムを溶解させ、これを水性媒体中で壁調重 写真である。 合させることにより、非球境状ポリマー微粒子を得ることができる。このようにして得られた特異な形状を有す 写真である。 る非球塊状ポリマー微粒子は、例えば塗料や化粧料に配 [図4]はよ 合すると層分離を起こさない均一な組成物を与え、その 写真である。 粘性特性、光散乱特性や表面特性を変化、調整するのに

有利に用いることができる。特に、化粧料に配合した化粧品においては、ポリメチルメタクリレート微粒子、ポリスチレン微粒子等にはない、ソフトでシルキーな感験が得られる。

【図面の簡単な説明】

【図1】は実施例1で得たポリマー微粒子の電子顕微鏡 写真である。

【図2】は実施例2で得たボリマー微粒子の電子顕微鏡写真である。

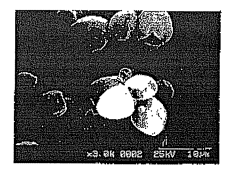
【図3】は比較例1で得たポリマー微粒子の電子顕微鏡写真である。

【図4】は比較例2で得たポリマー微粒子の電子顕微鏡写真である。

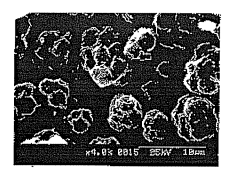
特闘2003-277417

(6)

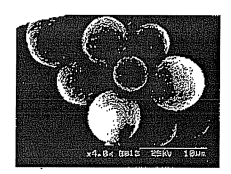
[図1]



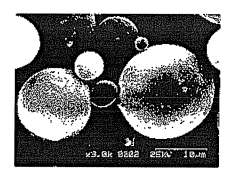
[図2]



[図3]



[図4]



フロントページの続き

F ターム(参考) 4C083 AA122 AB432 AC012 AC022 AC072 AC342 AC152 AC162 AD172 AD512 BB21 BB24 CC01 CC02 CC05 CC12 DD30 DD31 EE06 EE07 EE12 FF01 4J011 PA54 PA64 PC07 4J026 AA14 AA49 AA68 AA69 AA71 AB44 AC10 AC11 AC12 BA05 BA06 BA09 BA10 BA19 BA20 BA27 BA28 BA31 BA45 D603 D812 D813 D826 FA02 FA03